EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(51) Int. Cl.7: A61K 7/00,

A61K 7/48, A61K 9/10

> A61K 7/32 A61K 7/42,

EP 0 987 005 A2

Office européen des brevets **European Patent Office**

Europäisches Patentamt

(12)

(19)

22.03.2000 Patentblatt 2000/12

Anmeldenummer: 99116873.3

(22)

(43) Veröffentlichungstag:

Anmeldetag: 06.09.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 18.09.1998 DE 19842732

Anmelder: Beiersdorf Aktiengesellschaft 20245 Hamburg (DE)

Erfinder:

Gers-Barlag, Heinrich, Dr. 25495 Kummerfeld (DE)

Müller, Anja 23843 Rümpel (DE)

Emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Öl-in-Wasser und Wasser-in-Öl

(54)

(57) Pickering-Emulsionen, welche feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser darstellen, enthaltend welche feindisperse

(2) eine Wasserphase, und/oder ein Ölverdickungsmittel enthält, eine Ölphase, die mindestens ein Wachs

(3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die

b) sowohl hydrophile als auch lipophile Eigen- a) eine mittlere Partikelgröße von weniger als 200 nm haben, die

rakter besitzen und sowohl in Wasser als auch schaften zeigen, welche also amphiphilen Chac) gegebenenfalls in Öl dispergierbar sind und die oberflächlich beschichtet

oxidpigmente und (5) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer (4) mindestens einen Typ nicht-amphiphiler Metall-

Emulgatoren.

RECEIVED

RANKIN, HILL PORTER & CLARK LLP JUN 1 2 2006

Ġ

sche Lichtschutzzubereitungen. **[0001]** Die vorliegende Erfindung betrifft emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Ol-in-Wasser und Wasser-in-Öl, bevorzugt als kosmetische oder dermatologische Zubereitungen, insbesondere als kosmetische oder dermatologi-Die vorliegende Erfindung betrifft emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Öl-in-Wasser und Wasser-in-

miteinander mischbaren Flüssigkeiten bestehen, die üblicherweise als Phasen bezeichnet werden. In einer Emulsion ist eine der beiden Flüssigkeiten in Form feinster Tröpfchen in der anderen Flüssigkeit dispergiert.

[0003] Sind die beiden Flüssigkeiten Wasser und Ol und liegen Öltröpfchen fein verteilt in Wasser vor, so handelt es sich um eine Ol-in-Wasser-Emulsion (O/W-Emulsion, z. B. Milich). Der Grundcharakter einer O/W-Emulsion ist durch [0002] Unter Emulsionen versteht man im allgemeinen heterogene Systeme, die aus zwei nicht oder nur begrenzt

10 das Wasser geprägt. Bei einer Wasser-in-Öl-Emulsion (W/O-Emulsion, z. B. Butter) handelt es sich um das umgekehrte Prinzip, wobei der Grundcharakter hier durch das Öl bestimmt wird.

00 15 zwischen beiden Flüssigkeiten angeordnet sind. Sie bilden an der Phasengrenze Öl/Wasser Grenzflächenfilme aus, wodurch dem irreversiblen Zusammenfließen der Tröpfchen entgegengewirkt wird. Zur Stabilisierung von Emulsionen sionen vor. Emulgatoren setzen die Grenzflächenspannung zwischen den Phasen herab, indem sie an der Grenzfläche teil, die räumlich voneinander getrennt sind. In einfachen Emulsionen liegen in der einen Phase feindisperse, von einer amphiphilen Molekülaufbau auf, bestehend aus einem polaren (hydrophilen) und einem unpolaren (lipophilen) Molekülkömmlichen Sinn der Zusatz einer grenzflächenaktiven Substanz (Emulgator) notwendig. Emulgatoren weisen einen Emulgatorhülle umschlossene Tröpfchen der zweiten Phase (Wassertröpfchen in W/O- oder Lipidvesikel in O/W-Emul-Um die dauerhafte Dispergierung einer Flüssigkeit in einer anderen zu erreichen, ist bei Emulsionen im her-

werden häufig Emulgatorgemische verwendet. [0005] Herkömmliche Emulgatoren können entsprechend ihrem hydrophilen Molekülteil in ionische (anionische, kationische und amphotere und nichtionische untergliedert werden:

25 Das wohl bekannteste Beispiel eines anionischen Emulgators ist die Seife, als die man gewöhnlich die wasserlös-lichen Natrium- oder Kaliumsalze der gesättigten und ungesättigten höheren Fettsäuren bezeichnet.

Wichtige Vertreter der kationischen Emulgatoren sind die quartären Ammonium-Verbindungen.

Molekülteil verknüpft. Dieser besteht üblicherweise aus Fettalkoholen, Fettsäuren oder Isofettsäuren lenhydraten bzw. Polyoxyethylenglykolen und ist meistens über Ester- und Etherbindungen mit dem lipophilen Der hydrophile Molekülteil nichtionischer Emulgatoren besteht häufig aus Glycerin, Polyglycerin, Sorbitanen, Koh-

Hydrophilie von Emulgatoren in weiten Grenzen verändern. Durch Variation der Struktur und der Größe des polaren und des unpolaren Molekülteils lassen sich Lipophilie und

[0006] Entscheidend für die Stabilität einer Emulsion ist die richtige Auswahl der Emulgatoren. Dabei sind die Charakteristiken aller im System enthaltenen Stoffe zu berücksichtigen. Betrachtet man z. B. Hautpflegeemulsionen, so führen polare Ölkomponenten und beispielsweise UV-Filter zu Instabilitäten. Neben den Emulgatoren werden daher noch andere Stabilisatoren verwendet, die beispielsweise die Viskosität der Emulsion erhöhen und/oder als Schutzkolloid wirken.

35

40

30

tungen dar. Emulsionen stellen einen wichtigen Produkttyp im Bereich kosmetischer und/oder dermatologischer Zuberei-

[0008] Kosmetische Zubereitungen werden im wesentlichen zur Hautpflege benutzt. Hautpflege im kosmetischen Sinn ist in erster Linie, daß die natürliche Funktion der Haut als Barriere gegen Umwelteinflüsse (z.B. Schmutz, Chemikalien, Mikroorganismen) und gegen den Verlust von körpereigenen Stoffen (z.B. Wasser, natürliche Fette, Elektroallergener Stoffe oder zum Befall von Mikroorganismen und als Folge zu toxischen oder allergischen Hautreaktionen lyte) gestärkt oder wiederhergestellt wird. Wird diese Funktion gestört, kann es zu verstärkter Resorption toxischer oder

sollen Hautpflegeprodukte vor Umwelteinflüssen, insbesondere vor Sonne und Wind, schützen und die Hautalterung verzögern auszugleichen. Dies ist gerade dann wichtig, wenn das natürliche Regenerationsvermögen nicht ausreicht. Außerdem Ziel der Hautpflege ist es ferner, den durch tägliches Waschen verursachten Fett- und Wasserverlust der Haut

50 scher Anwendung und mer Konzentration. Der Einfachheit halber wird zur eindeutigen Unterscheidung zwischen kosmetischer und medizinischer Anwendung und entsprechenden Produkten auf die gesetzlichen Bestimmungen der Bundesrepublik scher Anwendung und entsprechenden Produkten auf die gesetzlichen Bestimmu Deutschland verwiesen (z.B. Kosmetikverordnung, Lebensmittel- und Arzneimittelgesetz). Medizinische topische Zusammensetzungen enthalten in der Regel ein oder mehrere Medikamente in wirksa-

[0011] An sich ist die Verwendung der üblichen Emulgatoren in kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen unbedenklich. Dennoch können Emulgatoren, wie letztlich jede chemische Substanz, im Einzelfalle allergische oder auf Überempfindlichkeit des Anwenders beruhende Reaktionen hervorrufen.

So ist beispielsweise bekannt, daß bestimmte Lichtdermatosen durch gewisse Emulgatoren, aber auch durch

verschiedene Fette und gleichzeitige Exposition von Sonnenlicht ausgelöst werden. Solche Lichtdermatosen werden Minimum, im Idealfall sogar vollständig zu reduzieren. auch "Mallorca-Akne" genannt. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, die Menge an üblichen Emulgatoren auf ein

schaften der Feststoffpartikel sen verhindert wird. Von wesentlicher Bedeutung sind dabei nicht die chemischen, sondern die Oberflächeneigenfesten Stoffes an der Phasengrenze Öl/Wasser in Form einer Schicht, wodurch Zusammenfließen der dispersen Phaverteilte Feststoffteilchen eine zusätzlich stabilisierende Wirkung haben. Dabei kommt es zu einer Anreicherung des Eine Reduktion der benötigten Emulgatormenge kann z. B. erreicht werden, wenn ausgenutzt wird, daß feinst-

(h

- 0 von Emulsionen wird daher auch als Pickering-Emulsion bezeichnet. Feststoffe wie basisches Kupfersulfat, basisches Eisensulfat oder andere Metallsulfate stabilisiert wurden. Diese Art Pickering stellte um 1910 erstmals Paraffin-Wasser-Emulsionen her, die nur durch den Zusatz verschiedener
- 15 aus Teersand und anderen Trennungsverfahren, an denen zwei nicht miteinander mischbare Flüssigkeiten und feine mineralische Feststoffe stabilisiert werden. Dementsprechend stand die Untersuchung entsprechender Systeme, wie dispergierte Feststoffpartikel beteiligt sind. Im allgemeinen handelt es sich hierbei um W/O-Emulsionen, die durch unterschiedlichen technischen Prozessen auf, wie z. B. bei der sekundären Erdölförderung, der Extraktion von Bitumen Sozusagen die Urformen von Pickering-Emulsionen tauchten zunächst als unerwünschte Nebeneffekte bei
- z. B. der Systeme Öl-Wasser-Ruß oder Öl-Wasser-Schieferstaub zunächst im Mittelpunkt der Forschungsaktivitäten. Grundlegende Untersuchungen haben dabei gezeigt, daß ein Charakteristikum für eine Pickering-Emulsion
- 03 ist, daß die Feststoffpartikel an der Grenzfläche zwischen den beiden flüssigen Phasen angeordnet sind und dort sozusagen eine mechanische Barriere gegen die Vereinigung der Flüssigkeitströpfen bilden.

 [0017] Eine relativ neue technische Entwicklung ist es, Pickering-Emulsionen als Grundlage für kosmetische oder
- dermatologische Zubereitungen zu verwenden.
- 25 Da beim Zusammengeben von Anion- und Kationtensiden immer unlösliche, elektroneutrale Verbindungen ausfallen, stabilisierung erreichen. läßt sich durch gezieltes Ausfällen dieser neutralen Tenside in der Grenzfläche Öl/Wasser eine zusätzliche Feststoffdermatologischen Zubereitung vorzunehmen, ist nach May-Alert (*Pharmazie in unserer Zeit, 15. Jahrg. 1986, Nr. 1, 1-*7) beispielsweise, Emulgatorgemische zu verwenden, die sowohl anionische als auch kationische Tenside enthalten Eine Möglichkeit, eine Feststoffstabilisierung im Sinne einer Pickering-Emulsion in einer kosmetischen oder
- 30 die frei von oberflächenaktiven Substanzen sind und nur durch Feststoffe stabilisiert werden. Zur Stabilisierung werden Diese Emulsionen können nach dem oben gesagten als Pickering-Emulsionen bezeichnet werden. hier sphärische Polyalkylsilsesquioxan-Partikel eingesetzt, die einen Durchmesser von 100 nm bis zu 20 µm haben Darüber hinaus beschreibt die Europäische Offenlegungsschrift 0 686 391 Emulsionen vom Typ Wasser-in-Öl
- 35 dings haben Pickering-Emulsionen des Standes der Technik im allgemeinen den Nachteil, daß sie gegen UV-Licht, insbesondere gegen UV-A-Licht nur unbefriedigend wirken, da Pigmente, die besonders zur Stabilisierung dieses Emulsionstyps geeignet sind, im allgemeinen eine unzureichende Lichtschutzwirkung haben. Pickering-Emulsionen werden durch den Einsatz von geeigneten Feststoffen bzw. Pigmenten stabilisiert. Aller-
- 40 schen 290 nm und 320 nm, dem sogenannten UV-B-Bereich, ein Erythem, einen einfachen Sonnenbrand oder sogar mehr oder weniger starke Verbrennungen. Als ein Maximum der Erythemwirksamkeit des Sonnenlichtes wird der mosphäre absorbiert und hat daher keine physiologische Bedeutung. Dagegen verursachen Strahlen im Bereich zwisogenannte UV-C-Strahlung mit einer Wellenlänge, die kleiner als 290 nm ist, wird von der Ozonschicht in der Erdatengere Bereich um 308 nm angegeben. Abhängigkeit von ihrer jeweiligen Wellenlänge haben die Strahlen verschiedene Wirkungen auf das Organ Haut: Die Die schädigende Wirkung des ultravioletten Teils der Sonnenstrahlung auf die Haut ist allgemein bekannt. In
- 45 toxischer Reaktionen und chronischer Veränderungen der Haut weitaus gefährlicher als UV-B-Strahlung ist. Auch kann der schädigende Einfluß der UV-B-Strahlung durch UV-A-Strahlung noch verstärkt werden. [0023] Vorbeugender Schutz gegen UV-Strahlung, beispielsweise durch Auftrag von Lichtschutzfiltersubstanzen in durch zahlreiche Studien belegt, daß UV-A-Strahlung im Hinblick auf die Auslösung photodynamischer, speziell photo-UV-B-Strahlen für die meisten Lichtschäden an der menschlichen Haut verantwortlich seien. Inzwischen ist allerdingss zwischen 320 nm und 400 nm nur eine vernachlässigbare biologische Wirkung aufweist und daß dementsprechend die Man hat lange Zeit fälschlicherweise angenommen, daß die langwellige UV-A-Strahlung mit einer Wellenlänge
- 50 aber im allgemeinen auf Körperpartien aufgetragen werden, welche üblicherweise dem Tageslicht ausgesetzt sind, wie beispielsweise Gesichts- und Körperpflegezubereitungen. Form einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung auf die Haut, ist daher von grundsätzlicher Wichtigkeit. Dies gilt insbesondere auch für Formulierungen, deren hauptsächlicher Zweck nicht der Schutz vor Sonnenlicht ist, die
- 55 gestellt werden, die sich durch gute Hautverträglichkeit und eine hohe UV-Schutzleistung, insbesondere eine hohe UV-A-Schutzleistung auszeichnen. metische und dermatologische Grundlagen für kosmetische und dermatologische Zubereitungen zur Verfügung Aufgabe war daher, den Nachteilen des Standes der Technik Abhilfe zu schaffen. Insbesondere sollten kos-

M D 0 987 005 A2

men geschaffen werden, zum Beispiel Zubereitungen gegen Akne und andere Hauterscheinungen. Gesichts- und Körperpflegezubereitungen, aber auch ausgesprochen medizinisch-pharmazeutische Darreichungsforzur Verfügung zu stellen. Beispielsweise sollten Grundlagen für Zubereitungsformen wie Reinigungsemulsionen, Ferner war eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Produkte mit einer möglichst breiten Anwendungsvielfalt

feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser darstellen, enthaltend [0026] Es war erstaunlich und für den Fachmann in keiner Weise vorauszusehen, daß Pickering-Emulsionen, welche

(1) eine Ölphase

Ŋ

eine Wasserphase,

70

15

- (i) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die
- a) eine mittlere Partikelgröße von weniger als 200 nm haben, die
- und sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind und die sowohl hydrophile als auch lipophile Eigenschaften zeigen, welche also amphiphilen Charakter besitzen
- c) gegebenenfalls oberflächlich beschichtet sind,

mindestens einen Typ nicht-amphiphiler Metalloxidpigmente und

- höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren den Nachteilen des Standes der Technik abhelfen
- 00 oder mehrerer Emulgatoren enthalten bzw. sogar ganzlich emulgatorfrei sind Es ist erfindungsgemäß besonders vorteilhaft, wenn die Zubereitungen deutlich weniger als 0,5 Gew.-% eines
- besondere geeignet sind, um als Grundlage für Zubereitungsformen mit vielfältigen Anwendungszwecken zu dienen Zudem zeichnen sich die erfindungsgemäßen Zubereitungen durch eine ausgezeichnete Hautverträglichkeit aus Die erfindungsgemäßen Zubereitungen sind in jeglicher Hinsicht überaus befriedigende Präparate, die ins-
- 25 insbesondere eine höhere UV-A-Schutzleistung zeigen als übliche Sonnenschutzformulierungen auf Basis von Picke-Ferner war erstaunlich, daß erfindungsgemäße Zubereitungen eine höhere Wirksamkeit gegen UV-Strahlung,
- 30 dermatologische Zubereitungen, die im allgemeinen als Hydrodispersionen bezeichnet werden und welche Dispersionen einer flüssigen, halbfesten oder festen inneren (diskontinuierlichen) Lipidphase in einer äußeren wäßrigen (kontinuierlichen) Phase darstellen. Allerdings konnte der Stand der Technik nicht den Weg zur vorliegenden Erfindung Zwar kennt der Stand der Technik neben Pickering-Emulsionen emulgatorfreie, feindisperse kosmetische oder
- 35 spielsweise dadurch gewährleistet werden, daß in der wäßrigen Phase ein Gelgerüst aufgebaut wird, in welchem die Lipidtröpfchen stabil suspendiert sind. Bei Hydrodispersionen einer flüssigen Lipidphase in einer äußeren wäßrigen Phase kann die Stabilität bei-
- dermatologische Zubereitungen vom Typ Ol-in-Wasser, die neben einer Ol- und einer Wasserphase einen oder meh-Verdicker eine Grenzflächenspannungserniedrigung nicht meßbar sein darf. rere Verdicker aus der Gruppe der Acrylsäurepolymere, Polysaccharide und deren Alkylether enthalten, wobei für diese Die Deutsche Offenlegungsschrift 44 25 268 beschreibt stabile feindisperse, emulgatorfreie kosmetische oder
- 40 wobei in die Lipidphase der Hydrodispersion anorganische Mikropigmente eingearbeitet sind, die als UV-Filtersubstantische oder dermatologische Lichtschutzformulierungen offenbart, die im wesentlichen frei von Emulgatoren sind, Basierend auf ähnlichen Hydrodispersionen werden in der Deutschen Offenlegungsschrift 43 03 983 kosme-
- 45 <u>serphase</u> dispergiert und die Wasserphase anschließend mit der Fettphase vereinigt. Erfindungsgemäße W/Oring-Emulsionen geeigneten amphiphilen Partikeln in der Fettphase erhältlich. Pickering-Emulsionen sind dagegen durch Dispergieren von erfindungsgemäßen, für die Herstellung von W/O-Pickedungsgemäße, für die Herstellung von O/W-Pickering-Emulsionen geeignete amphiphile Partikel zunächst <u>in der Was-</u> O/W-Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung hingegen sind erhältlich, indem man erfin-
- 50 [0035] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung werden die nicht-amphiphilen Metalloxidpigmente gewählt aus der Gruppe der Oxide des Titans (TiO_2), Zinks (ZiO_3), Eisens (ZiO_3), Zirkoniums (ZiO_2), Siliciums (ZiO_3), Mannach an sich bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophoben Schicht versehen werden. Vorteilhafte hydrophobe TiO₂-Pigmente sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung T 805 von der Firma Degussa erhältlichen (CAS-Nr. gen aus solchen Oxiden. Besonders bevorzugt handelt es sich um nicht-amphiphile Pigmente auf der Basis von ${
 m TiO}_2$. gans (z.B. MnO), Aluminiums (Al $_2$ O $_3$), Cers (z.B. Ce $_2$ O $_3$), Mischoxiden der entsprechenden Metalle sowie Abmischunoberflächlich wasserabweisend behandelt sind. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente Die nicht-amphiphilen Pigmente liegen erfindungsgemäß vorteilhaft in hydrophober Form vor, d. h., daß sie

Eine weitere vorteilhafte hydrophobe Beschichtung besteht aus Aluminiumhydroxid bzw. Aluminiumoxidhydrat

sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung UV Titan M160 bei Kemira erhältlich. bevorzugt, andere hydrophobe Beschichtungen auf mit Alumina vorbehandelte Metalloxidpartikel aufzubringen, wie z. B. Polyorganosiloxane. Vorteilhafte mit Alumina und Stearinsäure beschichtete, nichtamphiphile Titandioxidpigmente (auch: Alumina, CAS-Nr.: 1333-84-2), auf das anschließend Stearinsäure aufgebracht wird. Es ist darüber hinaus auch

der Handelsbezeichnung Tioveil TG bei der Firma Solaveil erhältlichen öligen Titandioxid-Suspensionen. der Caprylsäure [CH $_3$ (CH $_2$) $_6$ COOH] und der Caprinsäure [CH $_3$ (CH $_2$) $_8$ COOH]. Bevorzugt sind beispielsweise die unter Erfindungsgemäß vorteilhaft sind ferner Dispersionen von ultrafeinem Titandioxid in Ölen bzw. ölige Titandi-B. Titandioxid in Caprylic-/Capric Triglycerid, einem Gemisch von Triglyceriden hauptsächlich

Ġ

10 bestehen, daß die Pigmente nach an sich bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophilen Schicht versehen werden. der Gruppe der hydrophilen bzw. hydrophil beschichteten Pigmente gewählt. Die Oberflächenbehandlung kann darin Die nicht-amphiphilen Metalloxidpigmente werden im Sinne der vorliegenden Erfindung ferner bevorzugt aus

15 weitere, z. B. konservierende Bestandteile enthalten können, wie beispielsweise Propylenglykol. Bevorzugt sind z. Edie unter der Handelsbezeichnung Tioveil AQ bei der Firma Solaveil erhältlichen wäßrigen TitandioxidSuspensionen. den fertigen kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen wird vorteilhaft kleiner als 20 Gew.-%, bevorzugt zwi-[0041] [0040] Die Gesamtmenge an nicht-amphiphilen Metalloxidpigmenten, insbesondere hydrophoben Mikropigmenten in Weiter vorteilhaft sind beispielsweise wäßrige Dispersionen von hydrophilen Titandioxidpigmenten, die auch W

schen 0,5 und 10,0 Gew.-% gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen. Hilfsstoffe enthalten, die die Stabilität dieser Zubereitungen zusätzlich erhöhen können, beispielsweise Stoffe (einer Es ist ferner vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, wenn die erfindungsgemäßen Pickering -Emulsionen

oder mehrere), die gewählt werden aus der Gruppe der Wachse und/oder Ölverdickungsmittel, der Hydrokolloide sowie

polymeren Moisturizer, wobei diese Stoffe sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen können. gewählt aus der Gruppe der unsymmetrisch substituierten s-Triazinderivate, der Cyclodextrine, der Filmbildner und der wobei der hauptsächliche Zweck dieser Stoffe ein anderer sein kann. Vorzugsweise werden diese Stoffe beispielsweise minderung oder Verhinderung eines stumpfen oder trockenen Hautgefühls nach deren Auftragen beitragen können, Es ist ferner vorteilhaft, wenn die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen Hilfsstoffe enthalten, die zur Ver-

(Rheomat 108E) bei einem Schergefälle von 500/s und einer Temperatur von 25 °C). die kleiner als 30 mPa •s, insbesondere kleiner als 20 mPa •s ist (bestimmt mit einem Rheometer der Firma Contraves weise noch dadurch verbessert werden, daß in der Ölphase auch Öle eingesetzt werden, welche eine Viskosität haben, Die kosmetischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen können zusätzlich beispiels

Mikrofeine amphiphile Partikel:

30

25

00

35 diese sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind. Der amphiphile Charakter der erfindungsgemäßen mikrofeinen Partikel zeigt sich beispielsweise darin, daß

besonders vorteilhaft zwischen 5 nm und 100 nm zu wählen. Es ist vorteilhaft, den mittleren Partikeldurchmesser der amphiphilen Partikel zwischen 1 nm und 200 nm,

40 %, besonders vorteilhaft zwischen 0,1 Gew.-% und 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen. Es ist ferner vorteilhaft, die Konzentration aller erfindungsgemäßen amphiphilen Partikel größer als 0,1 Gew.-

Erfindung ist es, in welcher der gegebenenfalls natürlich vorkommenden Modifikationen die Partikel vorliegen. W/O-Emulsionen bzw. Pickering-O/W-Emulsionen zu stabilisieren. Im wesentlichen unerheblich für die vorliegende Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind alle amphiphilen Partikel, die geeignet sind, Pickering-

45 kel verwendet, z. B. solche, welche auch als Farbstoff in der Lebensmittelindustrie verwendet werden können. Vorteil-Handelsbezeichnungen Zinkoxid neutral bei Haarmann & Reimer oder NanoX von der Harcros Chemical Group erhälthaft sind beispielsweise die bei der Firma Merck erhältlichen Zinkoxid-Pigmente sowie solche, die unter den [0049] Vorzugsweise werden zur Stabilisierung der Pickering-Emulsionen unbehandelte, nahezu reine Pigmentparti-

50 dig mit einer amphiphilen Schicht versehen werden. Pigmente nach an sich bekannten Verfahren partiell mit einer dünnen hydrophoben Schicht oder aber nahezu vollstän-Charakter gebildet werden bzw. erhalten bleiben soll. Diese Oberflächenbehandlung kann z. B. darin bestehen, daß die Pigmente stabilisiert, die oberflächlich wasserabweisend behandelt ("gecoatet") sind, wobei gleichzeitig der amphiphile Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung werden ebenfalls vorteilhaft durch anorganische

55 darin, daß die hydrophobe Oberflächenschicht nach einer Reaktion gemäß Ein solches Verfahren, das im folgenden am Beispiel von Titandioxid beschrieben wird, besteht beispielsweise

n TiO₂ + m (RO)₃Si-R' \rightarrow n TiO₂ (oberfl.)

unter der Handelsbezeichnung MT 100 T bei der Firma TAYCA erhältlichen. organischen Reste. Besonders vorteilhaft sind TiO $_2$ -Pigmente, beispielsweise die mit Aluminiumstearat beschichteten erzeugt wird. n und m sind dabei nach Belieben einzusetzende stöchiometrische Parameter, R und R' die gewünschten

[0052] Eine weitere vorteilhafte Beschichtung der anorganische Pigmente besteht aus Dimethylpolysiloxan (auch: Dimethicon), einem Gemisch vollmethylierter, linearer Siloxanpolymere, die endständig mit Trimethylsiloxy-Einheiten blockiert sind. Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Zinkoxid-Pigmente, die auf diese Weise beschichtet werden.

Ø

10 2) beschichtet sind. Besonders vorteilhaft sind Titandioxide, die mit Simethicone und Alumina beschichtet sind, wobei amphiphilen Pigmente zusätzlich mit Aluminiumhydroxid bzw. Aluminiumoxidhydrat (auch: Alumina, CAS-Nr.: 1333-84heiten, und Silicagel, welches auch als Simethicone bezeichnet wird. Es ist insbesondere von Vorteil, wenn die xan, insbesondere Dimethylpolysiloxan mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 350 Dimethylsiloxan-Ein-[0053] bei der Firma Merck erhältliche Titandioxid. die Beschichtung auch Wasser enthalten kann. Ein Beispiel hierfür ist das unter dem Handelsnamen Eusolex T2000 Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung der amphiphilen Pigmente mit einem Gemisch aus Dimethylpolysilo-

15 Pigmenttypen innerhalb einer Zubereitung. menttypen sowohl innerhalb eines Kristalls, beispielsweise als Eisenmischoxid, als auch durch Kombination mehrerer [0054]Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner die Verwendung einer Mischung verschiedener Pig-

[0055] Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen ferner durch Bornitridpartikel stabilisiert, beispielsweise durch die im folgenden aufgelisteten Bornitride:

 Handelsname	erhältlich bei
 Boron Nitride Powder	Advanced Ceramics
Boron Nitride Powder	Sintec Keramik
 Ceram Blanche	Kawasaki
 HCST Boron Nitride	Stark
Très BN [®]	Carborundum
 Wacker-Bornitrid BNP	Wacker-Chemie

25

00

Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Bornitridpartikel kleiner als 20 μm,

35

besonders vorteilhaft kleiner als 15 µm zu wählen.

30

stabilisiert, die oberflächlich wasserabweisend behandelt ("gecoatet") sind, wobei gleichzeitig der amphiphile Charakter gebildet werden bzw. erhaften bleiben soll. Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung werden ebenfalls vorteilhaft durch Bornitrichartikel

40 **[0058]** Eine vorteilhafte Beschichtung der Bornitridpartikel besteht aus Dimethylpolysiloxan (Dimethicon). Vorteilhaft sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN[®] UHP 1106 erhältlichen, mit Dimethicon behandelten Bornitridpartikel.

Polysiloxan, welches auch als Methicone bezeichnet wird. Vorteilhafte, mit Methicone behandelte Bornitridpartikel sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN® UHP 1107 erhältlichen. [0060] Es ist ferner vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen durch mikrofeine Polymerpartikel zu Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung der Bornitridpartikel mit Polymethylhydrogensiloxan, einem linearen

45

stabilisieren. Vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel sind im Sinne der vorliegenden Erfindung beispielsweise Polycarbo-

50 55 amid 12- (auch: Nylon 12) Partikel. Polyamid 6 ist das aus ε -Aminocapronsäure (6-Aminohexansäure) oder ε -Caprolactam aufgebaute Polyamid [Poly(ε -caprolactam)], und Polyamid 12 ist ein Poly(ε -laurinlactam) aus ε -Laurinlactam. Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise Orgasol® 1002 (Polyamid 6) und Orgasol® nate, Polyether, Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid, Polystyrol, Polyamide, Polyacrylate und dergleichen mehr. [0062] Erfindungsgemäß vorteilhaft sind beispielsweise mikrofeine Polyamid-Partikel, welche unter der Handelsbezeichnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlich sind. Ferner vorteilhaft sind Polyamid 6- (auch: Nylon 6) bzw. Polyzeichnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlich sind. Ferner vorteilhaft sind Polyamid 6- (auch: Nylon 6) bzw. Polyzeichnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlich sind. 2002 (Polyamid 12) von der Firma ELF ATOCHEM.

unter der Handelsbezeichnung POLYTRAP $^{ ext{(B)}}$ bei der Firma DOW CHEMICAL erhältlich. Weitere vorteilhafte Polymerpartikel sind mikrofeine Polymethacrylate. Solche Partikel sind beispielsweise

Es ist insbesondere vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, wenn die verwendeten mikrofeinen Polymerparti-

bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophilen Schicht versehen werden. Vorteilhafte Beschichtungen bestehen beispielsweise aus TiO₂, ZrO₂ oder auch weiteren Polymeren, wie beispielsweise Polymethylmethacrylat. kel oberflächlich beschichtet sind. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente nach an sich

in der US-Patentschrift 4,898,913 beschriebenen Verfahren zur hydrophilen Beschichtung hydrophober Polymerpartikel erhältlich. Besonders vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner nach dem

(h

10

als 100 μm, besonders vorteilhaft kleiner als 50 μm zu wählen. Dabei ist es im wesentlichen unerheblich, in welcher Form (Plättchen, Stäbchen, Kügelchen etc.) die verwendeten Polymerpartikel vorliegen. [0066] Vorteilhaft in ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten mikrofeinen Polymerpartikel kleiner

ride zu stabilisieren. Desweiteren ist es vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen durch modifizierte Polysaccha-

Stärke mit mono-, bi- oder polyfunktionellen Reagenzien bzw. Oxidations-Mitteln in weitgehend polymeranalog verlau-[0068] Modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise durch Umsetzung von

15 durch Veretherung, Veresterung oder selektive Oxidation. Dabei entstehen z. B. sogenannte Stärkeether und Stärke-[6900] fenden Reaktionen erhältlich. Solche Reaktionen basieren im wesentlichen auf Umwandlungen der Hydroxy-Gruppen der Polyglucane

ester der allgemeinen Strukturformel

25 00 R O 0 ロス

Strukturformel (I)

30

35

40

45

50

55

worin R beispielsweise ein Wasserstoff und/oder einen Alkyl- und/oder Aralkylrest (im Fall der Stärkeether) oder ein miniumsalze niedrigsubstituierter Halbester der Stärke, insbesondere Natrium Stärke n-Octenylsuccinat der Strukturtylendihamstoff erhältlich sind und welche als Amylum non mucilaginosum (nicht quellende Stärke) bezeichnet werden. Stärkeether und Stärkeester sind vorteilhafte modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung. Wasserstoff und/oder einen organischen und/oder anorganischen Säure-Rest (im Fall der Stärkeester) darstellen kann. formel (I), worin R sich durch die folgende Struktur auszeichnet Besonders vorteilhafte Stärkeether sind z. B. solche, die durch Veretherung von Stärke mit Tetramethylolace-Insbesondere vorteilhaft sind ferner Stärkeester und deren Salze, beispielsweise die Natrium- und/oder Alu-

O CH₂
CCH₂
CC=O
Na®

bei der Firma CERESTAR erhältlichen. und welches z. B. unter der Handeisbezeichnung Amiogum[®] 23 bei der Firma CERESTAR erhältlich ist sowie Aluminium Stärke Octenylsuccinate, insbesondere die unter den Handelsbezeichnungen Dry Flo[®] Elite LL und Dry Flo[®] PC

20 μm, besonders vorteilhaft kleiner als 15 μm zu wählen. [0072] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten modifizierten Polysaccharide kleiner als

ren können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfin-[0073]Die Liste der genannten modifizierten Polysaccharide, die erfindungsgemäße PickeringEmulsionen stabilisie-

mäße mikrofeine Partikel genannt, welche vorteilhaft insbesondere einen der beiden Emulsionstypen W/O bzw. O/W [0074] Die vorstehend genannten amphiphilen Partikel eignen sich hervorragend sowohl zur Stabilisierung von W/O-Pickering-Emulsionen als auch zur Stabilisierung von O/W-Pickering -Emulsionen. Nachfolgend werden erfindungsgedung sind auf zahlreichen, an sich bekannten Wegen, sowohl chemischer als auch physikalischer Natur erhältlich

W/O-Pickering-Emulsionen:

10

Ġ

Bereich von 0,5 bis 75 Gew. % gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierungen. [9200] Der Wasserphasenanteil der erfindungsgemäßen W/O-Pickering-Emulsionen wird vorzugsweise aus dem Vorteilhaft zur Stabilisierung von W/O-Pickering-Emulsionen sind insbesondere auch Magnesiumsilicate

(auch: Talkum), beispielsweise die unter der Handelsbezeichnung Talkum Micron bei der Firma Grolmann erhältlichen.

O/W-Pickering-Emulsionen:

15

von 0,5 bis 75 Gew. % gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierungen. [0077] Der Fettphasenanteil der erfindungsgemäßen O/W-Pickering-Emulsionen wird vorzugsweise aus dem Bereich

[8200] Besonders vorteilhaft zur Stabilisierung von O/W-Pickering-Emulsionen sind im Sinne der vorliegenden Erfin-

dung auch unbehandelte, nahezu reine Pigmentpartikel, beispielsweise Titandioxid-Pigmente, insbesondere solche die unter der Handelsbezeichnung KRONOS $^{\odot}$ 1171 (TiO $_2$) von der Firma Kronos Titan erhältlich sind.

amphiphile Metalloxidpartikel stabilisiert, die mit Aluminiumhydroxid und/oder Siliziumdioxid überzogen ("gecoatet") sind. Vorteilhafte Ausführungsformen sind beispielsweise Titandioxidpartikel, die unter dem Namen EUSOLEX® TA bei [6200] O/W-Pickering-Emulsionen werden im Sinne der vorliegenden Erfindung ferner besonders vorteilhaft durch

der Firma Merck erhältlich sind.

20

30 25 und Aerosil 200V bei der Firma Degussa erhältlich. Geeignete Titandioxidpartikel sind unter der Handelsbezeichnung werden. Solche Polyalkylsilsesquioxan-Partikel sind beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Aerosil R972 weise sphärische PolyalkylsilsesquioxanPartikel, wie sie in der Europäischen Offenlegungsschrift 0 686 391 erwähnt umdioxidpartikel, die oberflächlich wasserabweisend behandelt sind. Geeignete Siliciumdioxidpartikel sind beispiels-Partikeln zu kombinieren, welche gegebenenfalls auch zur Stabilisierung der Pickering-Emulsionen beitragen können Solche Partikel sind beispielsweise Titandioxidpigmente, die mit Octylsilanol beschichtet sind, und/oder Silici-Es ist ferner vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, die erfindungsgemäßen amphiphilen Partikel mit weiteren

T805 ebenfalls bei der Firma Degussa erhältlich.

35 Formulierungen dienen. Diese können wie üblich zusammengesetzt sein und beispielsweise zur Behandlung und der Pflege der Haut, als Lippenpflegeprodukt, als Schmink- bzw. Abschminkprodukt in der dekorativen Kosmetik oder als Lichtschutzpräparat dienen. Zur Anwendung werden die erfindungsgemäßen kosmetischen und dermatologischen Die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen können als Grundlage für kosmetische oder dermatologische

Zubereitungen in der für Kosmetika üblichen Weise auf die Haut in ausreichender Menge aufgebracht. Entsprechend können kosmetische oder topische dermatologische Zusammensetzungen im Sinne der vorlie-

genden Erfindung, je nach ihrem Aufbau, beispielsweise verwendet werden als Hautschutzcrème, Reinigungsmilch, Sonnenschutzlotion, Nährcrème, Tages- oder Nachtcrème usw. Es ist gegebenenfalls möglich und vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen als Grundlage für pharmazeutische Formulierungen zu verwenden.

40

45

dickungsmittel, weichmachende, anfeuchtende und/oder feuchthaltende Substanzen, Fette, Öle, Wachse oder andere Parfüme, Substanzen zum Verhindern des Schäumens, Farbstoffe, Pigmente, die eine färbende Wirkung haben, Verenthalten, wie sie üblicherweise in solchen Zubereitungen verwendet werden, z.B. Konservierungsmittel, Bakterizide, Schaumstabilisatoren, Elektrolyte, organische Lösemittel oder Silikonderivate. Bestandteile einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung wie Alkohole, Polyole, Polymere, Die erfindungsgemäßen kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen können kosmetische Hilfsstoffe

Erfindungsgemäße Pickering-Emulsionen können auch Verdickungsmittel enthalten, um die taktilen Eigen-

schaften der Emulsion zu verbessem.

50

neten oder gebräuchlichen Antioxidantien verwendet werden. dungsgemäß können als günstige Antioxidantien alle für kosmetische und/oder dermatologische Anwendungen geeig-Insbesondere können die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen auch Antioxidantien enthalten. Erfin-

din, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsaure) und deren Derivate, Peptide wie D.L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracii und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl-, Chole Vorteilhaft werden die Antioxidantien gewählt aus der Gruppe bestehend aus Aminosäuren (z.B. Glycin, Histi-

70 gen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis µmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. a-Hydroxyfettsäuren, Palmitin-Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr gerinderen Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. steryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und ten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe. vate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigne-Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z.B hydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Hamsäure und deren Rutinsäure und deren Derivate, α -Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Camosin, Butylhydroxytoluol, Butyl-Phytinsäure, Lactoferrin), Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Deri-Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure,

10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung. Zubereitungen beträgt vorzugsweise 0,001 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 - 20 Gew.-%, insbesondere Die Menge der vorgenannten Antioxidantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den erfindungsgemäßen

Sofern Vitamin E und/oder dessen Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren jewei-

20

15

lige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 - 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu

stellen, ist vorteilhaft, deren jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 - 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen. [0090] Sofern Vitamin A, bzw. Vitamin-A-Derivate, bzw. Carotine bzw. deren Derivate das oder die Antioxidantien dar-

25 tels vorliegen. Vorzugsweise enthalten diese mindestens eine UV-A-Filtersubstanz und/oder mindestens eine UV-B-Filtersubstanz Günstig sind auch kosmetische und dermatologische Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmit-

30 schen Zubereitungen zu erstellen, deren hauptsächlicher Zweck nicht der Schutz vor Sonnenlicht ist, die aber dennoch einen zusätzlichen Gehalt an UV-Schutzsubstanzen enthalten. So werden beispielsweise in Tagescrèmes gewöhnlich UV-A- bzw. UV-B-Filtersubstanzen eingearbeitet. Es ist aber auch vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindungen, solche kosmetischen und dermatologi-

0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 6,0 Gew.-% beträgt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um violetten Strahlung schützen. kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die das Haar bzw. die Haut vor dem gesamten Bereich der ultra-B-Bereich absorbieren, wobei die Gesamtmenge der Filtersubstanzen z. B. 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise [0093] Vorteilhaft können erfindungsgemäße Zubereitungen weitere Substanzen enthalten, die UV-Strahlung im UV-

lich sein. Erfindungsgemäß vorteilhafte öllösliche UV-B-Filter sind z.B.: Enthalten die erfindungsgemäßen Emulsionen UV-B-Filtersubstanzen, können diese öllöslich oder wasserlös35

- 40 3-Benzylidencampher-Derivate, vorzugsweise 3-(4-Methylbenzyliden)campher, 3-Benzylidencampher
- amino)benzoësäureamylester; 4-Aminobenzoësäure-Derivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)-benzoësäure(2-ethylhexyl)ester, 4-(Dimethyl-
- Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure(2-ethylhexyl)ester, Salicylsäure(4-isopropylbenzyl)ester, Salicyl-Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-Methoxyzimtsäureisopentylester;
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methylsäurehomomenthylester,

45

- Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzalmalonsäuredi(2-ethylhexyl)ester, benzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon;
- zin-2,4,6-triyltriimino)-tris-benzoesäure-tris(2-ethylhexylester) hinsichtlich der C₃-Achse des Triazingrundkörpers symmetrisch Triazinderivate, vorzugsweise 4,4',4''-(1,3,5-Tria-
- 50 Benzotriazolderivate, vorzugsweise 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phe
- sowie an Polymere gebundene UV-Filter

[2600] Vorteilhafte wasserlösliche UV-B-Filter sind z.B.:

- die Sulfonsäure selbst; Salze der 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure wie ihr Natrium-, Kalium- oder ihr Triethanolammonium-Salz, sowie
- Sulfonsäure-Derivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon-5-sulfonsäure und

ihre Salze;

Ø

10

Sulfonsäure-Derivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure, Methyl-5-(2-oxo-3-bornylidenmethyl)sulfonsäure und ihre Salze.

können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Die Liste der genannten UV-B-Filter, die in den erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen verwendet werden Es kann auch von Vorteil sein, in erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen weitere UV-A-Filter zu verwen-

pan-1,3-dion und um 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)propan-1,3-dion. vorzugsweise um Derivate des Dibenzoylmethans, insbesondere um 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)proden, die bisher üblicherweise in kosmetischen Zubereitungen enthalten sind. Bei diesen Substanzen handelt es sich

[8600] Weitere vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen sind die Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfon-

Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonsäure-bis-natriumsalz: und ihre Salze, besonders die entsprechenden Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salze, insbesondere das

25

30

00

15

sowie das 1,4-Di(2-oxo-10-sulfo-3-bornylidenmethyl)-Benzol und dessen Salze (besonders die entprechenden 10-Sulfato-verbindungen, insbesondere das entsprechende Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salz), das auch als Benzol-1,4-di(2-oxo-3-bornylidenmethyl-10-sulfonsäure) bezeichnet wird und sich durch die folgende Struktur aus-

40

50

4

55

35

UV-B-Kombination verwendeten Mengen eingesetzt werden. Auch Zubereitungen, die weitere UV-A-Filter enthalten, sind Gegenstand der Erfindung. Es können die für die

Zahlenwerte in den Beispielen bedeuten Gewichtsprozente, bezogen auf das Gesamtgewicht der jeweiligen Zuberei-Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen, ohne sie einzuschränken. Die

ロションション・トロロ

[10101]

Ġ

!	_	2	3	4	5	6
	O/M	w/o	W/O	WO	WO	WO
amphiphiles Titandioxid	. 2	4	6	3	5	
(Eusolex T2000)						
amphiphiles Zinkoxid	5		4			4
nicht-amphiphiles Titandioxid			N		2	***************************************
(Titandioxid T805)						
nicht-amphiphiles Titandioxid	5					2
(Sperse® TN)						
nicht-amphiphiles Titandioxid		N				
(UV Titan M160)						
nicht-amphiphiles Titandioxid				2		
(Tioveil TG)						
Silica (Aerosil R972)		1	0,5			
Talkum (Talkum Micron)		0.5				
Bornitrid		2				
Natrium Maisstärke n-Octenylsuccinat				0,5		
Hydroxystearylhydroxystearat	Ŋ		N			
(Elfacos C26)						
C _{20 - 40} Alkylstearat (Kesterwachs K82)	7	_				
C ₁₆₋₃₈ Alkylhydroxystearoylstearat		2		3		
(Kesterwachs K80P)			-			
Behenoxy Dimethicon (Abil Wax			G			
2440)						
Polyisobuten (Rewopal PIB 1000)	5		5			
Caprylic/Capric Triglycerid	5	5	5	15	20	20
Octyldodecanol	5	-	5	15		15
Mineralöl	10			10		20
Butylen Glycol Caprylat/Caprat		10	10		20	-
C ₁₂₋₁₅ Alkylbenzoat	10	10	10	5	15	•
Dimethicon		N	3			
Dicaprylyl Ether (Cetiol OE)				5		

Ü

70

100	100	100	100	100	100	
ad	ad	ad	ad	ad	ad	Wasser
	1			.		EDTA-Lösung
	0,7	0,1		0,3		NaOH 45%ige wässrige Lösung
			0,1			Cellulose Gum (Natrosol Plus 330 CS)
		0,3				Xanthan Gum
		0,1				Carbomer (Carbopol 981)
	2			1		Phenylbenzimiazol Sulfonsäure
				0,5		MgSO ₄
			Į		ı	NaCi
	0,5					Hyaluronsäure
			5			Biosaccharid Gel (Fucogel 1000)
5	5	5	3	10	5	Glycerin
0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	Konservierung
						(UVASORB HEB)
				N		Dioctyl Butamido Triazon
	2			N		Dibenzoylmethan
	4					Octyltriazon
	4			3		Methylbenzyliden Camphor
					2	Hydriertes Polyisobuten (Polysynlan)
WO.	WO	WO	W/0	W/0	W/O	
6	G	4	3	2	1	

25

35

40

30

20

15

Patentansprüche

45

- . Pickering-Emulsionen, welche feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser darstellen, enthaltend

50

- (1) eine Ölphase,(2) eine Wasserphase,(3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die
- a) eine mittlere Partikelgröße von weniger als 200 nm haben, die
 b) sowohl hydrophile als auch lipophile Eigenschaften zeigen, welche also amphiphilen Charakter besitzen und sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind und die
 c) gegebenenfalls oberflächlich beschichtet sind,
- (4) mindestens einen Typ nicht-amphiphiler Metalloxidpigmente und

- (5) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren.
- N Pickering-Emulsionen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie emulgatorfrei sind

(h

10

- ω gen. Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt der amphiphilen Partikel zwischen 0,1 Gew.-% und 30 Gew.-% ist, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitun-
- 4 Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Partikeldurchmesser der amphiphilen Partikel zwischen 5 nm und 100 nm liegt.
- (J) Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die amphiphilen Partikel gewählt werden aus der Gruppe bestehend aus amphiphilen Metalloxiden, Bornitrid, mikrofeinen Polymerpartikeln und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen köntenten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen köntenten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen köntenten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen köntenten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen könten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen könten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen könten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen könten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen könten und modifizierten Polysacchariden, wobei die Partikel sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen könten und modifizierten Polysacchariden und modifizierten und modifizierten Polysacchariden und modifizierten und modifizie
- 9 bzw. erhalten bleibt. Partikel oberflächlich wasserabweisend behandelt sind, wobei der amphiphile Charakter der Partikel gebildet wird Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die amphiphilen

00

15

- 25 Ņ menge an nicht-amphiphilen Pigmenten in den fertigen kosmetischen oder dermatologischen Zubereitungen kleiner als 20 Gew.-%, bevorzugt zwischen 0,5 und 10 Gew.-% gewählt wird, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen. Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Gesamt-
- ρ Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die nicht-amphiphilen Pigmente gewählt werden aus der Gruppe der hydrophoben bzw. hydrophob beschichteten Metalloxide, insbesondere aus der Gruppe der hydrophoben bzw. hydrophob beschichteten Titandioxide.
- 30 Ö nicht-amphiphilen Pigmente gewählt werden aus der Gruppe der hydrophilen bzw. hydrophil beschichteten Metalloxide, insbesondere aus der Gruppe der hydrophilen bzw. hydrophil beschichteten Titandioxide. Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die
- 10. Lichtschutzzubereitungen auf Basis von Pickering-Emulsionen nach einem der vorhergehenden Ansprüche

35

1. Verwendung von mindestens einem Typ nicht-amphiphiler Metalloxidpigmente zur Erhöhung der UV-Schutzleistung kosmetischer oder dermatologischer Pickering-Emulsionen

55

50

45

(51) Int CI.7: **A61 K 7/00**, A61 K 7/48, A61 K 7/42, A61 K 9/10

EP 0 987 005 A3

Office européen des brevets EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 31.10.2001 Patentblatt 2001/44

(12)

(19)

(43) Veröffentlichungstag A2:

22.03.2000 Patentblatt 2000/12

(21) Anmeldenummer: **99116873.3**

(22) Anmeldetag: **06.09.1999**

Benannte Vertragsstaaten: Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI MC NL PT SE AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU

(30) Priorität: 18.09.1998 DE 19842732

> (71) Anmelder: Beiersdorf Aktiengesellschaft 20245 Hamburg (DE)

(72)Erfinder:

Gers-Barlag, Heinrich, Dr. 25495 Kummerfeld (DE)

Müller, Anja 23843 Rümpel (DE)

(54) Emulgatorfreie feindisperse Systeme vom Typ Öl-in-Wasser und Wasser-in-Öl

(57) Pickering-Emulsionen, welche feindisperse Systeme vom Typ Wasser-in-Öl oder Öl-in-Wasser darstellen, enthaltend eine Ölphase, die mindestens ein Wachs und oder ein Ölverdickungsmittel enthält,

(2) eine Wasserphase,

(3) mindestens einen Typ mikrofeiner Partikel, die

b) sowohl hydrophile als auch lipophile a) eine mittlere Partikelgröße von weniger als 200 nm haben, die amphiphilen Charakter besitzen und Eigenschaften zeigen, welche also

> loxidpigmente und (4) mindestens einen Typ nicht-amphiphiler Metal-

c) gegebenenfalls oberflächlich besowohl in Wasser als auch in Ölspergierbar sind und die

schichtet sind,

Emulgatoren. (5) höchstens 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer

X: von Y: von A: lect		Dervo		····	A	A	>	>	Kategorie
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet 7 : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer Andoron Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : prichtschräftliche Offenbärung	BERLIN	vorlægende Recherchenbericht wurde für allo			ito	٦	A (UNILE)	EP 0 787 483 A (SARA LEE, 6. August 1997 (1997-08-1	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, der maßgeblichen Teile
T: der Effindung zugrunde liegende Theorie E: älteres Patendekument, des isdoch erst E: alteres Patendekument, des isdoch erst b: in der Anmeddedagement erst Dokumen D: in der Anmeddung engelührtes Dokumen L: aus anderen Gründen angeführtes Dokum Kilighed der gleichen Patentfamilie. übere	12. September 2001	, _m			ABINE ET AL)	MYERS CO) 03)	PLC ;UNILEVER NV (1992-11-19)	/DE) 66)	Angabe, soweit erforderlich,
unde liegende Tr iment, das jedoci sdatum veröffent angeführtes Dok den angeführtes i en Patentfamilie.	91 Beys				⊢ 4	μ.	H	j4	Betrifft Anspruch
de liegende Theorien oder Grundsätze ent, das jedoch erst am oder stum veröffentlicht worden ist geführes Lokument n angeführles Dokument Patentiarrille, übereinstimmendes	YSS, E		A61K	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)			700	A61K7/00 A61K7/48 A61K7/42	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

in diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dom Stand der Datei des Europäischan Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

12-09-2001

EPO FORM PO461		MARK STATE 1 MATERIAL (MIT 10) 1947 - 1100 1947 1947 1947 1947 1947 1947 1947 1947	
	GB 2113116 A	•	P 787483
-08-19	03-08-1983	1 1 1 1	-08-199
4303 150 1417 9417 59402 59406 9417 9610	54673 54	15724 65204 159909 920158 206788 6922176 6922176 210689 2004099 512494 703737 5244663	Patentiamile E 19547634 U 720481 U 7642296
8-08-199 5-04-199 5-07-199 8-08-199 7-05-199 3-07-199 8-08-199 7-08-199	19-09-1985 11-08-1983 14-07-1983 20-09-1983 24-12-1985 27-03-1985 28-01-1983 15-08-1993 128-01-1993 128-01-1993 128-01-1993 15-08-1983 19-08-1983 19-08-1983 19-08-1983	1-08-199 2-11-199 2-11-199 2-11-199 2-10-199 2-10-199 2-11-199 2-11-199 2-11-199 1-05-199 1-05-199	1-08-199 1-06-200 6-06-199

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

ÄNHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

12-09-2001

in diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familionmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

EPO FORM PIASI		
	us 5788952 A	lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument
		Datum der Veröffentlichung
	EP 0683661 A EP 0683662 A ES 2101503 T ES 2118381 T JP 8506574 T US 5725844 A	Mitglied(er) der Patentfamilie
	29-11-1995 29-11-1995 29-11-1997 01-07-1997 16-09-1996 16-07-1996 10-03-1998	Datum der Veröffentlichung

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82